

Document Summary





Search

Preview Claims Preview Full Text Preview Full Image

Email Link:

Document ID: J P 08-078006 A2

Title: LITHIUM SECONDARY BATTERY

Assignee: YUASA CORP

Inventor: INAMASU TOKUO

KURIYAMA KAZUYA

US Class:

Int'l Class: H01M 04/02 A; H01M 04/58 B; H01M 10/40 B

Issue Date: 03/22/1996 09/06/1994 Filing Date:

Abstract:

PURPOSE: To provide a lithium secondary battery with high energy density, allowable to deep charge/discharge, and with long life by constituting a positive active material with a specified composite oxide.

CONSTITUTION: A positive electrode active material is made of a composite oxide (example: Li1.03Ni0. 89Co0.10B0.01O2) having layer structure represented by a formula of LiaNibMc1Md2O2 (M1 is Co, and M2 is at least one selected from B, Al, In, and Sn.) For example, the active material is mixed with acetylene black and polytetrafluoroethylene powder, the mixture is molded to form a positive electrode 1, the positive electrode 1 is pressed into a positive can 4 with a positive current collector 6, and a negative electrode (example: lithium foil) 2 is pressed in a negative can 5 through a negative current collector 7, then an electrolyte (example: LiPF6-EC/DEC solution) and a separator 3 are combined to obtain a lithium secondary battery.

(C)1996,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-78006

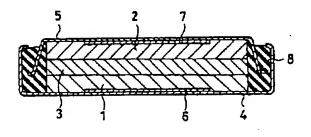
(43)公開日 平成8年(1996)3月22日

(51) Int.Cl. ⁶ H 0 1 M 4/02 4/58	識別記号 庁内整理番号 C	FI	技術表示箇所	
10/40	Z			
		審査請求	未請求 請求項の数1 OL (全 4 頁)	
(21)出願番号	特顧平6-212630	(71)出願人	000006688 株式会社ユアサコーポレーション	
(22)出願日	平成6年(1994)9月6日		大阪府高槻市城西町6番6号	
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	稲益 徳雄	
			大阪府高槻市城西町6番6号 株式会社ユ アサコーポレーション内	
		(72)発明者	栗山 和哉	
			大阪府高槻市城西町6番6号 株式会社ユアサコーポレーション内	

(54)【発明の名称】 リチウム二次電池

(57)【要約】

【目的】 エネルギー密度の大きい長寿命のリチウムニ 次電池を提供する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極活物質がLi.Ni。M'。M2。 O2 で示される層状構造を有する複合酸化物からなり、 M¹ はCoであり、M² は少なくともB, A1, In, Snから選ばれた1種以上の元素を含むことを特徴とす るリチウム二次電池。

1

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はリチウム二次電池に関す るもので、さらに詳しくはその正極活物質に関するもの 10 素Lでの置換が容易であったのに対し、LiNiO2の である。

[0002]

【従来の技術】近年、高エネルギー密度化のために作動 電圧が4 V前後を示す活物質や長寿命化のために負極に 炭素材料を用いる電池などが注目を集めている。長寿命 化のため負極に炭素材料を用いる場合であっても、正極 の作動電圧が高いものでなければ高エネルギー密度電池 が得られにくいということからLiCoO2やLiNi O2 等の、LiMO2 で示される層状構造を有する化合 物またはLiMn₂ O₄ 等の、LiM₂ O₄ で示される 20 スピネル構造を有する化合物が提案され、すでに一部実 用化されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、LIC o ○2 はコパルトが資源的に少なく価格が高いこと、及 び容量が小さく不十分であること、また、資源的に安定 なニッケルを用いたLiNiO2 は、LiCoO2 に比 べて容量が大きい反面サイクルに伴う容量の劣化が大き いこと、及びLiCoO2 に比べて量産規模での安定化 た。

【0004】これらの問題を解決するために、LiNi O₂ のNiの一部を置換し複合化する研究開発も盛んに 行われている。例えば、特開昭62-264560、特 開昭63-114063、特開昭63-211565、 特開昭63-299056、特開平1-120765、 特開平2-40861、特開平5-325966ではL iNi、Co1-xO2 で示される複合酸化物を正極に用 いることが提案されているが、LiNiO2に比べ初期 容量が低下している。

【0005】また、特開昭62-256371、特開平 5-101827、特開平5-198301、特開平5 -283076、特開平5-299092、特開平6-96768等では、LiNiO₂中のNiの一部をC o, V, Cr, Fe, Cu, Mg, Ti, Mn等の各種 遷移金属で置換することが提案されているが、サイクル 特性の改善が不十分である。

【0006】一方、特開平4-253162ではLiC oOzのCoの一部をPb, Bi, Bで置換する事が提 案され、また特公平4-24831では一般式A. My

N.O2 のNi等遷移金属元素Mに、Al, In, Sn の中の少なくとも1種の元素Nで置換する事が提案され ている。さらに特開平5-54889では、一般式Li x M, L, O₂ の、Ni等の遷移金属元素Mに、周期律 表IIIB、IVB、及びVB族の非金属元素及び半金 属元素、アルカリ土類金属元素及び2n,Cu,Ti等 の金属元素の中から選ばれた1種または2種以上の元素 Lで置換する事が提案されている。

【0007】しかし、LiCo〇2ではCoの一部を元 N i の一部を元素Lで置換した活物質の合成は困難であ り、元素しが構造中に取り込まれず、活物質中に不純物 として残存し充放電効率の低下や自己放電の増大といっ た電池性能に悪影響を与えることが分かった。理由は断 定できないが、LiNiO2の場合LiCoO2に比べ 層状構造をとり難く、元素しは結晶成長段階でC軸方向 への成長を阻害させ、元素しの置換が起こり難く、不純 物として残存したと考えられる。

【0008】本発明は上記問題点に鑑みてなされたもの であって、その目的とするところは、エネルギー密度の 大きい長寿命リチウム二次電池を提供することにある。 [0009]

【課題を解決するための手段】上記課題について鋭意検 酎した結果、LiNiО₂においてはNiの一部をB. Al,In,Snの元素で置換する場合、Coを加える ことにより非常に容易になることが分かった。この理由 は断定できないが、CoはNiと同じLiMO2型の層 状構造をとり易く、Coを加えることでC軸方向への成 長を阻害する事なく置換される。さらに、LiCoO2 した合成が難しいことにより実用化するには問題があっ 30 中では、B, A1, In, Snの元素とCoが容易に置 換し層状構造をとる事ができる。したがって、LiNi O2 中のNiは、Coと同時にB, Al, In, Snの 元素を加えることによりはじめてC軸方向への成長を阻 害する事なく均一に置換することができたものと考えら

> [0010] また、 $LiNiO_2$ 中のNiO一部をB. A1, In, Sn等の元素で置換することを選択した理 由を以下に示す。

【0011】B, Al, Inは3価を、Snは4価をと 40 る事が知られているが、このような元素は電池反応に寄 与しない。

【0012】3価の元素B, A1, Inで置換された部 分では、リチウムが固定された形で存在する。この部分 がLi層の柱的な役割を果たし、充電末状態で酸素層間 の反発を抑え、結晶構造の変化を抑制する。さらに検討 したところ、これらの元素B, A1, InがCoの存在 により一様に結晶内に存在し、その効果を発揮する事が 分かった。その結果酸素層間に残存するリチウムも一様 に分散し、その効果を高めている。

50 【0013】また、4価の元素Snで置換された部分

3

は、酸素と強く結合しているために、充電末状態で酸素 層間の反発を抑え、結晶構造の変化を抑制する。さらに 検討したところ、Sn元素がCoの存在により一様に結 晶内に存在し、その効果を発揮することが分かった。そ の結果、酸素層間で全体的に反発が抑制され、その効果 を高めている。

【0014】よって、以上の効果により本発明の活物質は、従来のLiNiO2に比べより深い充放電が可能であるので、容量が増大し、サイクル経過後の容量低下が小さいものと思われる。

[0015]

【作用】LiNiO2にCoの存在下、B,A1,In,Sn等の元素で置換すると容量の増加及びサイクル特性が向上する理由は以下のように考えられる。

【0016】一般的に、LiNiO2 を深い深度で充電すると、結晶構造の変化を起こし、さらには結晶構造の崩壊を起こす。層状構造中のLiが抜けることにより、酸素層間の反発が起こりより安定な結晶構造に変化したり、反発に耐えきれず結晶が崩壊する。

【0017】これに対し、LiNiO2中のNiの一部 20をCoの存在下、B, Al, In, Snの様な元素で置換することにより、層状構造中にLiの動かない部分を作ることや酸素間の反発力を抑えることができるので、結晶構造の変化や崩壊を防ぐことができる。よって、従来のLiNiO2に比べ、深い充放電を行っても優れたサイクル安定性を示すものと思われる。

[0018]

【実施例】以下、本発明の実施例について以下に説明する。

【0019】(実施例1)層状構造を有するリチウム複 30 合酸化物の調製にあたっては、LiOH・H2 0、Ni 2 COs、CoCOs、B2 Os を用い、Li:Ni: Co:Bのモル比が1.03:0.89:0.10:0.01となるように秤量、混合し、酸素中、750℃で20時間焼成した。焼成後乾燥空気中で冷却し、乾燥雰囲気で粉砕した物を正極活物質とした。

【0020】得られた正極活物質のX線回折パターンをより、結晶が単一相で得られていることが分かった。

F。を1mo1/1溶解した電解液を用い、セパレータ3にはポリプロピレン製微多孔膜を用いた。上記正極、負極、電解液及びセパレータを用いて直径20mm厚さ1.6mmのコイン型リチウム電池を作製した。この電池をA1とする。なお、図1において、8は絶縁パッキングである。

【0022】(実施例2) B₂ O₃ の代わりにA1(N O₃)₃・9H₂ Oを用い、Li:Ni:Co:Alのモル比が1.03:0.89:0.10:0.01となるように秤量すること以外は上記実施例1と同様にして電池を作製した。得られた正極活物質のX線回折パターンより、結晶が単一相で得られていることが分かった。この電池をA2とする。

【0024】(実施例4) B_2 O_3 の代わりにSnOを用い、Li:Ni:Co:SnOモル比が1.03:0.89:0.10:0.01となるように秤量すること以外は上記実施例1と同様にして電池を作製した。得られた正極活物質のX線回折パターンより、結晶が単一相で得られていることが分かった。この電池をA4とする。

【0025】(比較例1)L $iOH \cdot H_2O$ 、NiCO 3 を用い、Li:Niのモル比が1.03:1.00となるように秤量することの他は上記実施例1と同様にして電池を作製した。得られた正極活物質のX線回折パターンより、結晶が単一相で得られていることが分かった。この電池をB1とする。

【0026】(比較例2) LiOH・H2 0、NiCO 3、CoCO3 を用い、Li:Ni:Coのモル比が 1.03:0.90:0.10となるように秤量することの他は上記実施例1と同様にして電池を作製した。得られた正極活物質のX線回折パターンから、結晶が単一相で得られていることが分かった。この電池をB2とする

【0027】(比較例3)LiOH・H2 0、NiCO 3、B2 Os を用い、Li:Ni:Bのモル比が1.0 3:0.90:0.10となるように秤量することの他は上記実施例1と同様にして電池を作製した。得られた正極活物質のX線回折パターンから、LiNiO2の層状結晶成長が悪く、十分に特定できない化合物の混合物であることが確認された。さらに、得られた正極活物質の化学分析を行なったところ、2価のNiが残存しており、Niの十分な酸化が起こらなかったことが推察される。この質地をB3とする

【0028】このようにして作製した電池A1, A2, A3, A4, B1, B2, B3を用いて充放電サイクル 試験を行った。試験条件は、充電電流3mA、充電終止 電圧4. 2 V、放電電流3 mA、放電終止電圧3. 0 V とした。

*【0029】これら作製した電池の充放電試験の結果を 表1に示す。

[0030]

【表1】

電池	l サイクル(mAh)		1 0 サイクル(mAh)	
	充電容量	放電容量	充電容量	放電容量
A 1	6 3	6 2	6 0	6 0
A 2	6 4	6 1	5 9	5 9
A 3	6 3	6 2	5 8	5 8
A 4	6 4	6 2	6 1	6 0
B 1	5 2	4 5	3 5	3 4
B 2	5 0	4 3	2 8	2 8
В 3	4 9	4 0	3 1	3 0
1				

【0031】表1から分かるように本発明による電池A 1, A2, A3, A4は比較電池B1、B2, B3に比 べて初期充放電容量が大きく、さらに10サイクル後の 減少が小さかった。

【0032】 このようにしてLiNiO2 のNiをCo とB, Al, In, Snの共存下置換することにより初 めて容量の増大とサイクルの安定性が実現できる。

【0033】なお、本発明は上記実施例に記載された活 物質の出発原料、製造方法、正極、負極、電解質、セパ レータ及び電池形状などに限定されるものではない。ま 30 電池の断面図である。

た、負極に炭素材料を用いるものや、電解質、セパレー 夕の代わりに固体電解質を用いるものなどにも適用可能 である。

[0034]

【発明の効果】本発明は上述の如く構成されているの で、放電容量の大きい可逆性に優れた長寿命のリチウム 二次電池を提供できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例1に係るコイン型リチウム二次

【図1】

